PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-247949

(43) Date of publication of application: 12.09.2000

(51)Int.CI.

CO7D209/08
A61P 19/02
A61P 27/02
A61P 29/00
A61P 35/00
A61P 35/04
A61P 43/00
A61K 31/404
A61K 31/4439
A61K 31/506
CO7D209/30
CO7D209/42
CO7D401/12
CO7D403/12

CO7D409/12

(21)Application number: 11-049870

(22)Date of filing:

26.02.1999

(71)Applicant : EISAI CO LTD

(72)Inventor: HANEDA TORU

TSURUOKA AKIHIKO KAMATA JUNICHI OKABE TADASHI TAKAHASHI KEIKO NARA KAZUMASA HAMAOKA SHINICHI UEDA NORIHIRO

WAKABAYASHI TOSHIAKI FUNABASHI YASUHIRO

SENBA TARO HATA NAOKO

YAMAMOTO HIROYUKI

OZAWA YOICHI

TSUKAHARA NAOKO

(54) INDOLE COMPOUND CONTAINING SULFONAMIDE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new sulfonamide group-containing compound which is a new vascularization inhibitor, has higher safety than those of conventional antitumor agents, gives sure effects, can be administered for a long period, and is useful as an antitumor medicine.

SOLUTION: A compound of formula I (R1 is H, a halogen or cyano; R2, R3 are each H, a 1-4C alkyl or a halogen; the ring A is cyanophenyl, aminosulfonylphenyl, aminopyridyl, aminopyrimidyl, a halogenopyridyl, cyanothiophenyl or the like). For example, 3-cyano-N-(3-cyano-4-methyl-1H- indol-7-yl)benzenesulfonamide. The compound of formula I is obtained by reacting a

Dė́a.

sulfonic acid of formula II with a compound of formula III (R1a is the same as R1; R2a, R3a are each H, a 1-4C alkyl or a halogen).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-247949 (P2000-247949A)

(43)公開日 平成12年9月12日(2000.9.12)

(51) Int.Cl. ⁷	識別記号	. FI		テーマコード(参考)		
C 0 7 D 209/08		C 0 7 D 209/08				4 C 0 6 3
A61P 19/02	,	A 6 1 1	K 31/00		619A	4C086
27/02	:				627A	4 C 2 O 4
29/00					629A	
35/00					635	
		未請求	情求項の数2	4 OL	(全 15 頁)	最終頁に続く
(21)出願番号	特顏平11-49870	(71)出	顧人 00000	0217		
			エー	ゲイ株式	会社	
(22)出願日	平成11年2月26日(1999.2.26)		東京都文京区小石川 4 丁目 6 番10号			
		(72)発	明者 羽田	融		
			茨城	华久市	神谷2-4-	8
		(72)発		明彦		
					市吾妻 3 -19	-1 - 2 - 203
		(72) 発	明者 鎌田			
		(1.5/)			市天久保2-	23 5 306
		(72)発		忠志	1470(142	D 0 000
		(12)50			港町2-3-	20 A 201
•	•	(70) \$2			長州 2 — 3 —	25-A201
		(72)発		恵子	٠	*
			茨城 ,	以下 人市	南 3 -19-1	
						最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 スルホンアミド含有インドール化合物

(57) 【要約】

【目的】新規な血管新生阻害剤を創出し、従来の抗腫瘍 剤に比べ安全性が高く、効果の確実な長期投与可能な抗 腫瘍剤を提供する。

【構成】一般式(1)

【化1】

(式中、 R^1 は水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を、 R^2 および R^3 は同一または相異なり水素原子、C 1 \sim C 4 の低級アルキル基またはハロゲン原子を、環Aはシアノフェニル基、アミノスルホニルフェニル基、アミノピリジル基、アロゲノピリジル基またはシアノチオフェニル基を意味する。但し、 R^1 、 R^2 および R^3 のすべてが水素原子である場合、 R^2 および R^3 が共に水素原子である場合、または環Aがアミノスルホニルフェニル基で R^1 および R^2 がともにハロ

ゲン原子である場合は除く。また、環Aがシアノフェニル基、2-アミノ-5-ピリジル基または2-ハロゲノ-5-ピリジル基でR¹がシアノ基またはハロゲン原子である場合は、R²およびR³のうち少なくとも1つは水素原子でないものとする。)で表されるインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

thok-0522-00 MG

04.11.14

SEARCH REPORT

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式(I) 【化1】

(式中、R¹は水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を、R²およびR³は同一または相異なり水素原子、C1~C4の低級アルキル基またはハロゲン原子を、環Aはシアノフェニル基、アミノスルホニルフェニル基、アミノピリジル基、アミノピリジル基、ハロゲノビリジル基またはシアノチオフェニル基を意味する。但し、

 R^1 、 R^2 および R^3 のすべてが水素原子である場合、 R^2 および R^3 が共に水素原子である場合、または環Aがアミノスルホニルフェニル基で R^1 および R^2 がともにハロゲン原子である場合は除く。また、環Aがシアノフェニル基、2-アミノ-5-ピリジル基または2-ハロゲノ-5-ピリジル基で R^1 がシアノ基またはハロゲン原子である場合は、 R^2 および R^3 のうち少なくとも 1 つは水素原子でないものとする。)で表されるインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項2】 R^1 、 R^2 および R^3 のうち2つは水素原子でない請求項1記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項3】環Aがシアノフェニル基またはアミノスルホニルフェニル基である請求項1または2に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項4】環Aが2-アミノ-5-ピリジル基である請求項1または2に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項5】環Aが2-アミノ-5-ピリミジル基である請求項1または2に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項6】環Aが2-ハロゲノ-5-ピリジル基である請求項1または2に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項7】環Aがシアノチオフェニル基である請求項1または2に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項8】環Aがシアノフェニル基である請求項1または2に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

【請求項9】次の化合物から選ばれる請求項1に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

1) <u>3-シアノ-N-(3-シアノ-4-メチル-1H-インドール-7-</u> イル) ベンゼンスルホンアミド 2) 6-クロロ-N-(3-シアノ-4-メチル-1H-インドール-7-イル)-3-ピリジンスルホンアミド

- 3) N-(3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-4-スルファモイルベンゼンスルホンアミド
- <u>4) 6-アミノ-N-(5-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール-7-</u> イル)-3-ピリジンスルホンアミド
- 5) <u>N-(3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-3-</u> シアノベンゼンスルホンアミド
- 6) <u>N-(4-ブロモ-1)H-インドール-7-イル)-4-シアノベン</u>ゼンスルホンアミド
- 7) <u>6-アミノ-N-(4-クロロ-1H-インドール-7-イル)-3-</u> ピリジンスルホンアミド
- 8) <u>6-アミノ-N-(3-ブロモ-4-クロロ-1H-インドール-7-</u> イル)-3-ピリジンスルホンアミド
- 9) N-(3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-5-シアノ-2-チオフェンスルホンアミド
- 10)2-アミノ-N-(4-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール-7-イル)-5-ピリミジンスルホンアミド

【請求項10】次の化合物から選ばれる請求項1に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物。

- 1) <u>3-シアノ-N-(3-シアノ-4-メチル-1H-インドール-7-</u> イル) ベンゼンスルホンアミド
- 2) 6-クロロ-N-(3-シアノ-4-メチル-1H-インドール-7-イル)-3-ピリジンスルホンアミド
- 3) N-(3-プロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-4-スルファモイルベンゼンスルホンアミド
- 4) 6-アミノ-N-(5-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール-7-イル)-3-ピリジンスルホンアミド
- 5) № (3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-3-シアノベンゼンスルホンアミド
- 6) <u>6-アミノ-N-(3-プロモ-4-クロロ-1H-インドール-7-</u> イル)-3-ピリジンスルホンアミド
- 7) N-(3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-5-シアノ-2-チオフェンスルホンアミド
- 8) 2-アミノ-N-(4-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール-7-イル)-5-ピリミジンスルホンアミド

【請求項11】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする血管新生抑制剤。

【請求項12】血管新生抑制剤が予防・治療に有効な疾患の予防・治療剤を製造するために請求項1~10のいずれか一項に配載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を使用すること。

【請求項13】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする抗腫瘍剤。

【請求項14】請求項1~10のいずれか一項に記載の

インドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする膵臓癌治療剤。 【請求項15】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする大腸癌治療剤。 【請求項16】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする胃癌治療剤。 【請求項17】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする乳癌治療剤。 【請求項18】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする乳癌治療剤のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする前立腺癌治療

【請求項19】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする肺癌治療剤。 【請求項20】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする卵巣癌治療剤。 【請求項21】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする癌転移抑制剤。 【請求項22】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする癌転移抑制剤。 【請求項22】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする糖尿病製網膜症治療剤。

【請求項23】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とするリューマチ性関節炎治療剤。

【請求項24】請求項1~10のいずれか一項に記載のインドール化合物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの水和物を有効成分とする血管腫治療剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はスルホンアミド含有インドール化合物およびその血管新生阻害作用に関する。 さらに詳しくは、血管新生阻害作用に基づく抗腫瘍剤、癌転移抑制剤、糖尿病性網膜症、リューマチ性関節炎、血腫に関する。

[0002]

【従来の技術】癌の増殖と血管新生とは密接な関係にあることが明らかとなってきた。すなわち、癌の部位に血管新生が生じない場合、癌は微小な状態(dormant tumor)にとどまっている。しかし、血管新生が生じると腫瘍に血中の酸素や栄養分が補給され癌の増殖や転移が促進され臨床的に悪性となることがわかってきた。したがって、癌の血管新生を阻害すれば癌の増殖および転移が抑

えられると考えられる。新生血管は宿主の内皮細胞や間質細胞から構成されるため、血管新生阻害剤のターゲットは癌細胞ではなく宿主のそれらの正常細胞となる。 細胞を直接のターゲットとしないことは既存抗癌剤不必答の癌にも有効性が期待でき、さらに癌治療の大きなる可能性も少ないと考えられる。 また、血管新生は腫瘍特異的などに限られている。 最近、前臨床に於いては血管新生阻害剤が移植癌が生じないことが実験的に証明され、臨床では血管新生にないことが実験的に証明され、臨床では血管新生と乳癌、前立腺癌、肺癌、大腸癌など多くの固形癌の悪性化との相関が示されている。

【0003】 癌組織では癌細胞の増殖とアポトーシスが 絶えず起こっており、そのパランスで進行癌と dormant tumorが生じていることがわかってきた。血管新生阻害 剤は癌細胞を直接的に死滅させるのではなく、栄養源を 断つことによってパランスをアポトーシスに傾けdorman tあるいは癌の縮小に導くので、長期間の治療により優 れた効果(延命、再発抑止、転移抑制)を期待できる薬 剤である。

【 O O O 4 】 いろいろな作用機序による血管新生阻害剤が臨床ステージにあるが、前臨床での抗腫瘍効果が不十分であることから臨床での有用性に疑問が持たれており、効果の確実な血管新生阻害剤が渇望されている。また、網膜症あるいは炎症において血管新生が関与していることは知られている。網膜で血管が増殖すると視力が衰え、ひどくなると盲目になる。現在有効な治療薬が求められている。

【0005】W09301182はインドール骨格を有 する化合物の特異的チロシンキナーゼ阻害活性による抗 腫瘍剤を開示しているが、これらはインドリールメチレ ン-2-インドリノン化合物であり本発明とは異なる。同 様にWO964016はインドール骨格を有する化合物 の特異的チロシンキナーゼ阻害活性による抗腫瘍剤を開 示しているが、これらは2-インドリノン-3-メチレン誘 導体であり本発明とは異なる。インドール骨格を有する スルホンアミド誘導体は特開平フー165708および 特開平8-231505に開示されている。しかし、特 開平フー165708に具体的に開示されている化合物 でインドール環上にアリール(またはヘテロアリール) スルホニルアミノ基以外に2つの置換基を有する化合物 は限られており、それらの置換基の組合せは、①3-C1,4 -CI、 23-CI, 4-OCH3、 33-CI, 4-OH、 43-CI, 4-CH3、 53 -CI, 4-CNおよび⑥3-CN, 5-Brの6種だけである。(a) 3-C N, 4-CH₃, (b) 3-C1, 5-Br, (c) 3-C1, 4-Br, (d) 3-Br, 4-CH₃ の組合せはない。4-ハロゲン一置換体では4-Br誘導体は 記載されているがスルホニル部分はp-ニトロフェニール 誘導体だけである。また、特開平8-231505に開 示されているインドール誘導体は3-ハロゲンまたは3-シ アノー置換体だけである。これらの公開公報には血管新 生阻害作用に関する記載は全く無く、それらを示唆する 記載もない。

[0006]

【発明が解決しようとしている課題】本発明の目的は、 新規な血管新生阻害剤を創出し、従来の抗腫瘍剤に比べ て安全性が高く、効果の確実な長期投与可能な抗腫瘍剤 を提供することである。

[0007]

【課題を解決する為の手段】本発明者は鋭意検討を重ね、下記の一般式で表されるスルホンアミド含有インドール化合物が所期の目的を達成することを見出し本発明を完成させた。すなわち、本発明は下記一般式(1)で表されるスルホンアミド含有インドール化合物

[8000]

【化2】

【0009】(式中、R1は水素原子、ハロゲン原子ま たはシアノ基を、R2およびR3は同一または相異なり水 素原子、C1~C4の低級アルキル基またはハロゲン原 子を、環Aはシアノフェニル基、アミノスルホニルフェ ニル基、アミノピリジル基、アミノピリミジル基、ハロ ゲノビリジル基またはシアノチオフェニル基を意味す る。但し、R¹、R²およびR³のすべてが水素原子であ る場合、R²およびR³が共に水素原子である場合、また は環Aがアミノスルホニルフェニル基でR¹およびR²が ともにハロゲン原子である場合は除く。また、環Aがシ アノフェニル基、2-アミノ-5-ピリジル基または2-ハロ ゲノ-5-ピリジル基でR¹がシアノ基またはハロゲン原子 である場合は、R2およびR3のうち少なくとも1つは水 素原子でないものとする。) で表されるインドール化合 物またはその薬理学的に許容される塩あるいはそれらの 水和物。

【0010】上記一般式(1)において、ハロゲン原子とはフッ素原子、クロロ原子、ブロモ原子またはヨウ素原子を意味する。C1~C4の低級アルキル基とは直鎖または分枝上のアルキル基を意味し、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、n-ブチル基、iso-プロピル基、iso-ブチル基、tert-ブチル基等を挙げることができる。

【0011】上記一般式(I)で示されるインドール化合物は酸または塩基と塩を形成する場合もある。本発明はインドール化合物(I)の塩も包含する。酸との塩としては、たとえば塩酸塩、臭化水素酸塩、硫酸塩等の無機酸塩や酢酸、乳酸、コハク酸、フマル酸、マレイン

酸、クエン酸、安息香酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などの有機酸との塩を挙げることができる。また、塩基との塩としては、ナトリウム塩、カリウム塩、カルシウム塩などの無機塩、トリエチルアミン、アルギニン、リジン等の有機塩基との塩を挙げることができる。

【0012】また、これら化合物または薬理学的に許容される塩の水和物はすべてが含まれることはいうまでもない。また、本発明化合物は強い血管新生抑制作用を示すが、生体内で酸化、遠元、加水分解、抱合などの代謝を受けて血管新生抑制作用を示す化合物をも包含する。またさらに、本発明は生体内で酸化、遠元、加水分解などの代謝を受けて本発明化合物を生成する化合物をも包含する。

【0013】次に本発明化合物(I)は種々の方法によって製造することができるが、それらのうち代表的な方法を示せば、以下の通りである。一般式(II)

[0014]

[化3]

$$(A)$$
-so₃ H (II)

【0015】(式中、Aa環はシアノフェニル基、アミノスルホニルフェニル基、アミノピリジル基、アミノピリジル基、アミノピリジル基、ハロゲノピリジル基またはシアノチオフェニル基を意味する。)で表わされるスルホン酸またはその反応性誘導体と一般式(III)

[0016]

【化4】

【0017】(式中、 R^{1a} は水素原子、ハロゲン原子またはシアノ基を、 R^{2a} および R^{3a} は同一または相異なって水素原子、 $C1\sim C4$ の低級アルキル基またはハロゲン原子を意味する。但し、 R^{1a} 、 R^{2a} および R^{3a} が全て水素原子の場合、または R^{2a} および R^{3a} が共に水素原子である場合は除く。)で表わされる化合物を反応させることにより製造することができる。

【0018】スルホン酸(II)の反応性誘導体としては、例えばハロゲン化スルホニル、スルホン酸無水物、Nースルホニルイミダゾリドなどのような一般的によく利用される反応性誘導体を挙げることができるが、特に好適な例はハロゲン化スルホニルである。反応に使用する溶媒は特に限定されないが、原料物質を溶解し、かつこれらと容易に反応しないものが望ましく、例えばピリジン、テトラヒドロフラン、ジオキサン、ベンゼン、エチルエーテル、ジクロロメタン、ジメチルホルムアミド、あるいはこれらから選ばれた2種以上の混合溶媒な

どが利用され得る。また、本反応においてハロゲン化スルホニルを用いた場合の如く、反応の進行に伴い酸が遊離してくる場合には、適当な脱酸剤の存在下に行われるのが好ましいので、ピリジンのような塩基性溶媒の使用は特に好適である。中性溶媒を使用するときは、炭酸アルカリ、有機第3級アミンなどの塩基性物質を添加してもよい。勿論、使用し得る溶媒はここに挙げたものに限定されるものではない。一般に本反応は室温で進行するが、必要に応じて冷却または加熱してもよい。反応時間は通常10分~20時間であるが、原料化合物の種類、反応温度によって任意に選ばれる。

【0019】得られた生成物において、アミノ基が保護されている場合には、所望により酸処理、アルカリ処理、接触還元など通常の脱保護法を行うことにより、遊離のアミノ基を有するインドール化合物(I)を得ることが可能である。

【0020】次に本発明に用いられる原料化合物(II) およびその反応性誘導体ならびに(III)を製造する方 法について説明する。原料化合物(II)およびその反応 性誘導体には公知化合物および新規化合物が含まれる。 新規化合物の場合、既に報告されている公知化合物の合成法を応用することにより、または、それらを組み合わせることにより製造することが可能である。例えば、新規スルホニルクロリドは Chem. Ber., 90, 841 (1957), J. Med. Chem., 6, 307 (1963), J. Chem. Soc. (c), 1968, 1265, Chem. Lett., 1992, 1483, J. Am. Chem. Soc., 59, 1837 (1937), J. Med. Chem., 23, 1376 (1980), J. Am. Chem. Soc., 70, 375 (1948), J. Am. Chem. Soc., 78, 2171 (1956) などに記載されている合成法を応用した方法により製造することができる。

【〇〇21】原料化合物(III)の中、R¹aおよびR^{3a}が水素原子で、R²aがハロゲン原子である場合は、公知の合成法により製造することが可能である。R^{2a}およびR^{3a}が同一または相異なり水素原子、C1~C4低級アルキル基またはハロゲン原子で(共に水素原子の場合は除く)、R^{1a}がシアノ基である場合は以下のようして製造される。

【0022】反応式1

[0023]

【化5】

$$R^{3a}$$
 R^{3a}
 R^{3a}

【0024】 (式中、R¹a、R²aおよびR³aは前記を意味する。) ' <u>反応式2</u> [0025] [化6]

【0026】(式中、R^{1a、R^{2a}およびR^{3a}は前記を意味する。) DPPAはジフェニルホスホリルアジドを意味する。R^{1a}がハロゲン原子である場合は上記反応式1および2における式(a) または式(g) を常法によりハロゲン化後、ニトロ基の還元あるいはアミノ基の保護基を脱離することにより製造される。}

【0027】本発明化合物を医薬として使用する場合は、経口もしくは非経口的に投与される。投与量は、症状の程度、患者の年齢、性別、体重、感受性差、投与方法、投与時期、投与間隔、医薬製剤の性質、調剤、種類、有効成分の種類等によって異なり特に限定されない。静脈内投与の場合には1~2000mg、好ましくは1~1500mg、さらに好ましくは5~1000mg、経口投与の場合には通常成人1日あたり10~6000mg、好ましくは約50~4000mg、さらに好ましくは100~3000mgでありこれを通常1日1~3回に分けて投与する。

【0028】経口用固形製剤を調製する場合は、主薬に賦形剤さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤などを加えた後、常法により錠剤、被覆錠剤、顆粒剤、細粒剤、散剤、カプセル剤等とすりに、例えば乳糖、コーンスターチ、白糖、ぶどう糖、ソルビット、結晶セルロース、二酸化ケイール、エチルセルロース、メチルセルロース、メチルセルロース、ドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ウラブスをが、着色剤としては、例えばポリビニルアラビアロピルメチルセルロース等が、滑沢剤としては、例着色のが、アリン酸マグネシウム、タルク、シリカ等が、角色のが、アリン酸薬品に添加することが許可されているものが、アリン酸薬品に添加することが許可されているものが、アリン酸薬品に添加することが許可されている・香酸剤、バッカ油、龍脳、桂皮末等が用いられる。これらの錠剤、類粒剤には糖衣、ゼラチン衣、その他必要により適宜

ーティングすることは勿論差し支えない。

【0029】注射剤を調製する場合には、必要により主薬にpH調整剤、緩衝剤、懸濁化剤、溶解補助剤、安定化剤、等張化剤、保存剤などを添加し、常法により静脈、皮下、筋肉内注射剤とする。その際必要により、常法により凍結乾燥物とすることもある。懸濁化剤としては、例えばメチルセルロース、ポリソルベート80、ヒドロキシエチルセルロース、アラビアゴム、トラガント末、カルボキシメチルセルロースナトリウム、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレートなどを挙げることができる。

【0030】溶解補助剤としては、例えばポリオキシエチレン硬化ヒマシ油、ポリソルベート80、ニコチン酸アミド、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、マクロゴール、ヒマシ油脂肪酸エチルエステルなどを挙げることができる。また安定化剤としては、例えば亜硫酸ナトリウム、メタ亜硫酸ナトリウム等を、保存剤としては、例えばパラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸エチル、ソルビン酸、フェノール、クレゾール、クロロクレゾールなどを挙げることができる。

[0031]

【発明の効果】以下に薬理実験例により本化合物の効果を示す。

【0032】薬理実験例1 血管新生阻害作用

ラット大動脈片をコラーゲン内にて培養した際に観察される新生血管に対する阻害度を血管新生阻害活性とした。すなわち、Sprague-Dawley系雄ラット(10-12 週齢)より摘出した大動脈をハンクス液で洗浄しながら周辺の脂肪組織を丁寧に除去する。大動脈を切開し2mm角の切片を作成した後、24ウェルプレート内へ内皮細胞面を上にして静置する。次に、500μιの中性化したタ

イプIコラーゲン(Cell Matrix Type I-A:新田ゼラチン)を各ウェルへ注ぎ、クリーンベンチ内で室温下約20分間放置してゲルを固まらせる。ゲルが固まったことを確認した後に500 μ IのMCDB131培地(クロレラ工業)を加え、 CO_2 インキュベーター($5\%CO_2$)で37%下培養する。翌日、試験化合物を含む 500μ IのMCDB131培地と培養液を交換し、培養を続ける。3日後に再び試験化合物を含む 500μ IのMCDB131培地と交換し、試験化合物添加開始より7日目の時点で大動脈周囲に形成された毛細血管数を顕微鏡下に計測した。試験化合物含有溶液は 10μ g/mlを最高濃度として3倍希釈系列で調整した。

【0033】以下の式より抑制率を算出し、各試験化合物の50%抑制濃度(IC50値)を求めた。

抑制率 (%) = (C - T) / C x 100

C: 化合物無添加時の毛細血管数

T:化合物添加時の毛細血管数

[0034]

【表1】

被験化合物 (実施例番号)	IC ₅₀ 値 (µg/ml)
実施例 1	0.08
実施例 2	0.07
実施例 3	0.10
実施例 4	0.10
実施例 5	0.15
実施例 6	0.06
実施例 7	0.42
実施例8	0.05
実施例 9	0.05
実施例 1 0	0.06

【0035】薬理実験例2 内皮細胞増殖抑制作用ペニシリン(100単位)、ストレプトマイシン(100μg/m 1)を含むEGM培地(三光純薬)で培養したヒト臍帯静脈由来内皮細胞(HUVEC:三光純薬)を0.8 - 1x10⁴cell/mlに調整し、96ウェルプレートに各100μlづつ分注する。CO2インギュベーター(5%CO2)で37℃下一晩培養した後、3倍系列に希釈した試験化合物を含む100μlのEGM培地を加えて3日間培養した。そして、その時の細胞数をMTT法にて測定した。すなわち、0.33% 3-[4,5-dimeth|thiazole-2-yl]-2,5-dipheny|tetrazolium bromide(MTT)を含むリン酸緩衝溶液(PBS)を50μl添加して3-4時間培養を続ける。次に、培養上消を除去した後に100μlのジメチルスルホキシド(DMSO)を加えて細胞内に生成したホルマザンを溶解し、540 nmの波長での吸光度をプレートリーダー(コロナ電気株式会社)によっ

【0036】以下の式より抑制率を算出し、各化合物の50%抑制濃度(1050値)を求めた。

抑制率 (%) = (C - T) / C x 100

C: 化合物無添加時の吸光度

て測定した。

T:化合物添加時の吸光度

[0037]

【表2】

被験化合物 (実施例番号)	IC ₅₀ 値 (µg/ml)		
実施例 1	0.10		
実施例 2	0.12		
実施例3	0.62		
実施例 4	1.3		
実施例 5	0.98		
実施例 6	1.2		
実施例 7	0.98		
実施例8	0.49		
実施例 9	1.6		
実施例10	0.38		

【 O O 3 8 】 薬理実験例 3 マウスB16メラノーマ細胞 増殖抑制作用

10 % 牛胎児血清、ペニシリン(100単位/ml)、ストレプトマイシン(100μg/ml)を含むダルベッコ変法イーグル培地(DMEM:日水製薬株式会社)で培養したマウスB 16メラノーマ細胞を2 x 10⁴ cell/mlに調整し、96ウェルプレートに各100μlづつ分注する。CO2インキュベーター(5%CO2)で37℃下一晩培養した後、3倍系列に希釈した試験化合物を含む100μlの上記培養液を加えて3日間培養し、その時の細胞数をMTT法にて測定した。尚、0.33 % MTT溶液の処理時間は1-2時間で行った。

【0039】以下の式より抑制率を算出し、各化合物の50%抑制濃度(IC50値)を求めた。

抑制率 (%) = (C - T) / C x 100

C:化合物無添加時の吸光度

T:化合物添加時の吸光度

[0040]

【表3】

被験化合物 (実施例番号)	IC ₅₀ 值 (µg/ml)		
実施例 1	10		
実施例 2	15		
実施例 3	21		
実施例 4	19		
実施例 5	8.8		
実施例 6	6.5		
実施例 7	7.5		
実施例8	19		
実施例 9	8.4		
実施例10	23		

【0041】薬理実験例1から明らかなように本発明化合物は明確な血管新生阻害作用を有する。薬理実験2と3から明らかなように本発明化合物は、内皮細胞に比べB16メラノーマ細胞に対する増殖抑制作用は5-100倍

弱く、血管内皮細胞に特異的に作用している。従って、 本発明化合物は癌細胞を直接のターゲットとする殺細胞 性の既存の抗腫瘍剤に比べ、有効性、安全性の面で優れ た効果が期待できる。上記実験例に見られるように本発 明化合物は優れた血管新生阻害作用を有し、膵臓癌、大 腸癌、胃癌、乳癌、前立腺癌、肺癌、卵巣癌等の抗腫瘍 剤として、また糖尿病製網膜症、リューマチ性関節炎、 血腫の治療剤として有用である。

[0042]

【実施例】次に、本発明化合物の原料化合物の製造を示す製造例および発明化合物ついて実施例を挙げるが、本発明がこれらのみに限定されるものではないことは言うまでもない。

製造例1

<u>ピルビン酸エチル N-(5-メチル-2-ニトロフェニル)ヒ</u> ドラゾン

5-メチル-2-ニトロアニリン75.0g(493ミリモル)を水160mlと濃塩酸170mlの混液に加え撹拌した。これに亜硝酸ナトリウム36.0g(517ミリモル)の水溶液80mlを-20℃で滴下した。反応液を、2-メチルアセト酢酸エチルをエタノール100mlに溶解させ12N水酸化カリウム水溶液200mlを加えた液に、-20℃で、撹拌下30分間で加えた。同温で30分間撹拌後、濃塩酸100mlを加え、生じた沈殿を濾取、水洗し、一晩減圧乾燥した。ジエチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を濾取し、表題化合物130gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.29 (3H, t, J=7.2Hz), 2.16 (3H, s), 2.40 (3H, s), 4.25 (2H, q, J=7.2Hz), 6.91 (1H, dd, J=8.8, 2.0Hz), 7.63 (1H, s), 8.07 (1H, d, J=8.8Hz), 10.69 (1H, s)

製造例2

4-メチル-7-ニトロ-1H-インドール-2-カルボン酸エチル製造例1の化合物25.0g(94.2ミリモル)のキシレン懸濁液(250ml)にポリリン酸100gを加え、3時間加熱還流した。反応液に氷冷下で水80mlと酢酸エチル300mlを加え、不溶物を濾去し、酢酸エチル1.5 l で洗浄し、濾液を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮乾固した。残渣にtert-ブチルメチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を違取し、表題化合物11.1gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.35 (3H, t, J=7.2Hz), 2.65 (3H, s), 4.38 (2H, q, J=7.2Hz), 7.16 (1H, d, J=8.4Hz), 7.51 (1H, s), 8.19 (1H, d, J=8.4Hz), 11.29 (1H, br s)

【0043】製造例3

4-メチル-7-ニトロ-1H-インドール-2-カルボン酸 製造例2の化合物11.0g(44.3ミリモル)のテトラヒド ロフラン溶液(150ml)に1 N水酸化ナトリウム水溶液1

50mlを加え、80℃で30分間加熱撹拌した。反応液を濃縮

し、残渣に氷冷下5 N塩酸40mlを加えてpH1 に調整し、生じた沈殿を濾取、水洗した。沈殿をテトラヒドロフラン300mlに溶解し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固し、表題化合物9.60gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.62 (3H, s), 7.13 (1H, d, J=8.0Hz), 7.42 (1H, s), 8.15 (1H, d, J=8.0Hz), 1 1.00 (1H, br s)

製造例4

4-メチル-7-ニトロ-1H-インドール

製造例3の化合物9.58g(43.5ミリモル)を1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン60mIに溶解し、塩基性炭酸銅1.04g(4.35ミリモル)を加え、180℃で4時間加熱撹拌した。反応液に氷冷下で酢酸エチル120mIを加え、不溶物を濾去し、濾液を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物4.87gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d6) δ (ppm) : 2.59 (3H, s), 6.74 (1H, s), 7.03 (1H, d, J=8.4Hz), 7.48 (1H, s), 8.00 (1H, d, J=8.4Hz), 11.86 (1H, br s)

【0044】製造例5

3-ホルミル-4-メチル-7-ニトロ-1H-インドール

ジメチルホルムアミド12ml(154ミリモル)に窒素雰囲気下 ○ ℃でオキシ塩化リン1.5ml(16.1ミリモル)を加え、同温で20.5時間撹拌した。製造例 4 の化合物2.0g(11.4ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液(20ml)を ○ ℃で加え、90℃で21時間加熱撹拌した。反応液に氷冷下で 1 N水酸化ナトリウム水溶液100mlを加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮乾固した。残渣にtert-ブチルメチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を違取し、表題化合物2.23gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.90 (3H, s), 7.21 (1H, d, J=8.4Hz), 8.11 (1H, d, J=8.4Hz), 8.39 (1H, s), 1 0.01 (1H, s), 12.71 (1H, br s)

製造例6

3-シアノ-4-メチル-7-ニトロ-111-インドール

製造例5の化合物2.21g(10.8ミリモル)をジメチルホルムアミド100mlに溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩900mg(13.0ミリモル)とピリジン1.05ml(13.0ミリモル)を加えた。60℃で40分間加熱撹拌後、反応液に氷冷下で1.1'-カルボニルジイミダゾール(53.9ミリモル)を加えた。60℃でさらに30分間加熱撹拌後、反応液にトリエチルアミン3.0ml(21.5ミリモル)を加え、同温でさらに1時間加熱撹拌した。反応混合液に氷冷下で氷水50mlを加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮乾固した。残渣にtert-ブチルメチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を遮取し、表題化合物1.95gを得

た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.78 (3H, s), 7.22 (1H, d, J=8.0Hz), 8.14 (1H, d, J=8.0Hz), 8.41 (1H, s), 1 2.76 (1H, br s)

【0045】製造例7

7-ブロモ-4-メチル-11-インドール

2-ブロモ-5-メチルニトロベンゼン65.0g(301ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(300ml)に窒素雰囲気下-60℃でビニルマグネシウムブロミド1.0Mテトラヒドロフラン溶液1 I(1モル)を撹拌下1時間で加えた。反応混合液に飽和塩化アンモニウム水溶液、酢酸エチルを加え、不溶物を減去した。減液を硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物35.5gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.42 (3H, s), 6.55 (1H, s), 6.73 (1H, d, J=7.6Hz), 7.16 (1H, d, J=7.6Hz), 7.35 (1H, s), 11.24 (1H, br s)

製造例8

4-メチル-11-インドール-7-カルポン酸

製造例7の化合物35.5g(169ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(200ml)に窒素雰囲気下-78℃でブチルリチウム1.6Mへキサン溶液240ml(384ミリモル)を撹拌下加えた。氷冷下で40分間撹拌後、反応液に-50℃で二酸化炭素を通じ、そのまま15分間撹拌した。反応混合液に同温で水を加え、溶媒を減圧留去し、生じた沈殿を濾取、水洗した。沈殿をテトラヒドロフラン300mlに溶解し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固し、表題化合物25.9gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.51 (3H, s), 6.53 (1H, s), 6.88 (1H, d, J=7.6Hz), 7.31 (1H, s), 7.62 (1H, d, J=7.6Hz), 10.99 (1H, br s), 12.79 (1H, brs) 【 O O 4 6 】製造例 9

7-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノ-4-メチル-1H-インドール

製造例8の化合物7.0g(40.0ミリモル)をトルエン80m Iに懸濁し、窒素雰囲気下でトリエチルアミン22ml(160 ミリモル)とジフェニルホスホリルアジド11.2ml(52ミリモル)を加え、室温で30分間撹拌した。反応液にtertーブタノール8ml(84ミリモル)を加え、100℃で2.5時間加熱撹拌後、反応液を濃縮した。残渣を酢酸エチルに溶解し、0.1 N塩酸、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮乾固した。残渣にジエチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を濾取し、表題化合物7.87gを得た。

1H-NMR (DMSO-d6) δ (ppm) : 1.48 (9H, s), 2.38 (3H, s), 6.37-6.44 (1H, m), 6.68 (1H, d, J=8.4Hz), 7.22-7.31 (2H, m), 8.86 (1H, br s), 10.73 (1H, brs) 製造例 1 O

7-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノ-3-ホルミル-4-メチル-1H-インドール ジメチルホルムアミド400ml (5.2モル) に窒素雰囲気下 O ℃でオキシ塩化リン40ml (429ミリモル) を加え、同温で25分間撹拌した。製造例9の化合物74.0g (300ミリモル)をO℃で加え、室温で1.5時間撹拌した。反応混合液に氷冷下で5N水酸化ナトリウム水溶液250mlを加えてpH8に調整し、テトラヒドロフラン、酢酸エチルと水を加えて有機層を分取し、水、飽和食塩水で順次洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し、残渣にジエチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を適取し、表題化合物53.7gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.50 (9H, s), 2.71 (3H, s), 6.90 (1H, d, J=7.6Hz), 7.32-7.41 (1H, m), 8.21 (1H, d, J=1.6Hz), 8.99 (1H, br s), 9.93 (1H, s), 1 1.88 (1H, br s)

【0047】製造例11

7-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノ-3-シアノ-4-メ チル-1H-インドール

製造例 1 0 の化合物4.43 g(16.2ミリモル)をジメチルホルムアミド50mlに溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩1.35 g(19.4ミリモル)とピリジン1.6ml(19.8ミリモル)を加えた。60℃で45分間加熱撹拌後、反応液に氷冷下で1,1'-カルボニルジイミダゾール(80.8ミリモル)を加えた。60℃でさらに30分間加熱撹拌後、反応液にトリエチルアミン4.5ml(32.3ミリモル)を加え、同温でさらに30分間加熱撹拌した。反応混合液に氷冷下で水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固し、表題化合物4.27 gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.49 (9H, s), 2.60 (3H, s), 6.89 (1H, d, J=8.0Hz), 7.34-7.42 (1H, m), 8.20 (1H, d, J=2.8Hz), 9.04 (1H, br s), 11.80 (1H, br s)

製造例12

7-アミノ-3-シアノ-4-メチル-1H-インドール

製造例6の化合物12.6g(62.6ミリモル)をテトラヒドロフラン100mlとメタノール100mlの混液に懸濁し、酸化白金430mg(1.87ミリモル)の存在下常温3気圧で水素添加した。触媒を濾別、濃縮乾固した後、残渣にtert-ブチルメチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を濾取し、表題化合物10.7gを得た。製造例11の化合物50.5g(186ミリモル)をジクロロメタン400mlに溶解し、窒素雰囲気下0℃でトリフルオロ酢酸210ml(2.76モル)を加え、室温で40分間撹拌した。反応液に−20℃で5N水酸化ナトリウム水溶液を加えて叶7に調整し、溶媒を留去後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固し、残渣にジエチルエーテルとヘキサンの混液を加え、結晶を濾取し、表題化合物24.5gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.47 (3H, s), 5.07 (2H, s), 6.34 (1H, d, J=7.6Hz), 6.64 (1H, d, J=7.6Hz),

8.10 (1H, s), 11.70 (1H, br s) 【0048】製造例13

3-シアノベンゼンスルホニルクロリド

3-シアノアニリン25.0g(212ミリモル)を水200mlと 塩酸250mlの混液に加え撹拌した。これに亜硝酸ナトリウム15.5g(223ミリモル)の水溶液(80ml)を−10℃で滴下した。反応液を二酸化イオウ飽和酢酸液(二酸化硫黄を酢酸250mlに飽和させ、塩化第一銅2.1gを加えた液)に氷冷、攪拌下加えた。1時間後反応液を氷水500mlに注ぎ、ジエチルエーテルで抽出し、飽和重曹水、

水、飽和食塩水で順次洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥 した。溶媒を減圧留去し、残渣にジエチルエーテルとへ キサンの混液を加え、結晶を違取し、表題化合物16.0g を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.55 (1H, t, J=8.0Hz), 7.78 (1H, dd, J=8.0, 1.2Hz), 7.86-7.92 (2H, m) 製造例 1 4

<u>4-スルファモイルペンゼンスルホニルクロリド</u>

4-アミノベンゼンスルホンアミド25.0g(145ミリモル)を水80mlと濃塩酸50mlの混液に加え撹拌した。これに亜硝酸ナトリウム10.5g(152ミリモル)の水溶液(20ml)を一13℃~一10℃で15分間で滴下した。10分後反応液を二酸化イオウ飽和混液(二酸化硫黄を酢酸150mlと濃塩酸12.5mlの混液に飽和させ、塩化第一銅3.7gを加えた液)に一30℃で攪拌下加えた。1時間後反応液に氷水を500ml加え、沈殿を濾取した。この沈殿をトルエン450mlと酢酸エチル150mlの混液に溶解し、不溶物を濾去した後、濾液を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を減圧留去し、残渣にトルエン100mlを加え、結晶を濾取し、表題化合物20.9gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.65-7.69 (2H, m), 7.71-7.78 (4H, m)

【0049】製造例15

<u>5-ブロモ-3-クロロ-7-ニトロ-1H-インドール</u>

5ープロモーフーニトロー1 Hーインドール12.00g(49.8ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(140ml)にジメチルホルムアミド1.4mlとNークロロコハク酸イミド6.98g(52.3ミリモル)を加え、室温で一晩撹拌した。10%チオ硫酸ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固し、衆題化合物14.84gを得た

1H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.79 (1H, s), 8.15 (1H, s), 8.23 (1H, s), 12.32 (1H, br s) 製造例 1 6

7-アミノ-5-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール塩酸塩 製造例 1 5 の化合物14.84g(53.9ミリモル)のメタノ

ール溶液 (250ml) に濃塩酸70mlとスズ末31.97g (269ミリモル) を加え、室温で80分間撹拌した。氷冷下5N

水酸化ナトリウム水溶液を加えてpH10に調整した後、生じた沈殿を濾去し、濾液を酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、7-アミノ-5-ブロモ-3-クロロ-1 H-インドール14.35gを得た。これを酢酸エチルに溶解し、4 N塩化水素酢酸エチル溶液17mlを加えた。生じた沈殿を濾取、ヘキサンで洗浄し、表題化合物13.23gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 5.11 (3H, br s), 6.64 (1H, s), 6.93 (1H, s), 7.50 (1H, d, J=2.0Hz), 11.38 (1H, br s)

【0050】製造例17

<u>ピルビン酸エチル 2-(4-メチル-2-ニトロフェニル)ヒ</u> ドラゾン

4-メチル-2-ニトロアニリン30.00g (0.197モル) を水1 10mlに懸濁し、濃塩酸66mlを加えた。これに亜硝酸ナトリウム16.33g (0.237モル) の水溶液 (35ml)を10℃以下で滴下し、氷冷下40分間撹拌して、ジアゾニウム塩溶液を調製した。2ーメチルアセト酢酸エチル28.43g (0.197モル)をエタノール150mlと水300mlの混液に溶解し、氷冷下水酸化カリウム53.36g (0.808モル)の水溶液 (120ml)を加えた。続いて同温で先に調製したジアゾニウム塩溶液を滴下し、氷冷下20分間撹拌した。濃塩酸を加えてpH1に調整した後、生じた沈殿を違取、水洗し、五酸化リン上で減圧乾燥し、表題化合物46.42g

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 1.40 (3H, t, J=7.2Hz), 2.2 3 (3H, s), 2.36 (3H, s), 4.35 (2H, q, J=7.2Hz), 7.44 (1 H, dd, J=8.8, 1.6Hz), 7.93 (1H, d, J=8.8Hz), 8.00 (1 H, s), 10.87 (1H, br s)

製造例18

を得た。

5-メチル-7-ニトロ-1H-インドール-2-カルボン酸エチル 製造例17の化合物15.92g(60.0ミリモル)のキシレン溶液(320ml)にポリリン酸65.33gを加え、一晩加熱 還流した。水と酢酸エチルを加え、不溶物を違去し、有機層を分取した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物7.32gを得た。

 $^{1}\text{H-NMR}\,(\text{DMSO-d}_{6})\,\,\delta\,\,(\text{ppm})\,\,:\,\,1.\,\,34\,(3\text{H, t, J=7.\,OHz})\,,\,\,2.\,\,4$ $7\,(3\text{H, s})\,,\,\,4.\,\,36\,(2\text{H, q, J=7.\,OHz})\,,\,\,7.\,\,35\,(1\text{H, s})\,,\,\,7.\,\,99\,(1$ H, s), $8.\,\,11\,(1\text{H, s})\,,\,\,11.\,\,25\,(1\text{H, br s})$

【0051】製造例19

5-メチル-7-ニトロ-11-インドール

製造例18の化合物7.86g(31.7ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(80ml)に氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液150mlを加え、室温で3.5時間撹拌した。氷冷下2N塩酸を加えてpH1に調整した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネ

シウムで乾燥後、濃縮乾固し、5-メチル-7-ニトロ-1H-インドールー2ーカルボン酸7.13gを得た。これを1,3-ジメチル-2-イミダゾリジノン160mlに溶解し、塩基性炭酸鋼716mg(3.24ミリモル)を加え、185℃で2時間撹拌した。反応液を水に注ぎ、不溶物を違去し、違液を酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物4.50gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.46 (3H, s), 6.62 (1H, d, J=2.8Hz), 7.47 (1H, d, J=2.8Hz), 7.87 (1H, s), 7.92 (1 H, s), 11.77 (1H, br s)

製造例20

3-ブロモ-5-メチル-7-ニトロ-11-インドール

製造例19の化合物4.50g(25.5ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(70ml)にジメチルホルムアミド0.7mlとNーブロモコハク酸イミド4.78g(26.9ミリモル)を加え、室温で70分間撹拌した。10%チオ硫酸ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固し、表題化合物6.53gを得た。

1H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.50 (3H, s), 7.67 (1H, s), 7.73 (1H, s), 8.02 (1H, s), 12.10 (1H, br s) 【OO52】製造例21

<u>7-アミノ-3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール</u>

製造例21の化合物6.76g(26.5ミリモル)をメタノール150mlと水75mlの混液に懸濁し、塩化アンモニウム11.34g(212ミリモル)と鉄粉5.92g(106ミリモル)を加えた。80℃で1時間撹拌した後、不溶物を濾去した。 違液に飽和重曹水を加えてpH8に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物3.30gを得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.24(3H, s), 5.08(2H, br s), 6.20(1H, 's), 6.41(1H, s), 7.35(1H, s), 10.86(1 H, br s)

製造例22

<u>6-アミノ-3-ピリジンスルホニルクロリド</u>

クロロスルホン酸123.8g(1.06モル)に氷冷下2-アミノピリジン10.00g(0.106モル)を少址ずつ加えた。これに塩化チオニル50.56g(0.425モル)を加え、2.5時間加熱遠流し、さらに150℃で7時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、炭酸水素ナトリウムを加えて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮乾固した。残渣をエチルエーテルに懸濁し、不溶物を違去した。 違液を濃縮乾固し、残渣をエチルエーテルーへキサンから再結晶して、表題化合物6.58gを得た。

【0053】製造例23

4,7-ジブロモ-1H-インドール

2,5-ジブロモニトロベンゼン62.0g(0.224モル)から特開平7-165708製造例1と同様にして 表題化合物27.2gを得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.52 (1H, d, J=3.2 Hz), 7.18 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.26 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.53 (1H, d, J= 3.2 Hz), 11.75 (1H, brs) 製造例24

7-アミノ-4-ブロモ-1H-インドール塩酸塩

製造例23の化合物27.2g(98.9ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(300 ml)に窒素雰囲気下-78℃でn-ブチルリチウム1.6Mヘキサン溶液186 ml(116.3ミリモル)を滴下し、ついで氷冷下で1時間提拌した。-78℃に再び冷却後、ジフェニルホスホリルアジド28 ml(0.13ミリモル)を滴下し、-78℃で1時間、ついで-40℃で1時間提拌した。ナトリウム ビス(2-メトキシエトキシ)アルミニウム ハイドライド3.4Mトルエン溶液150gを-40℃で加えた後、室温で1時間提拌した。水 120 mlを加え、不溶物を違取し、違液をエチルエーテルで抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。 濃縮後、残渣をエチルエーテルに溶かし4N-塩酸酢酸エチル溶液50 mlを加え生じた沈殿を違取し、表題化合物14.5gを得た。1H-NMR(DMSO-d6)δ(ppm):6.41-6.43(1H, m),6.80

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.41-6.43 (1H, m), 6.80 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.16 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.54 (1H, t, J= 2.8 Hz), 11.57 (1H, brs)

【0054】製造例25

7-ブロモ-4-クロロ-1H-インドール

製造例23と同様にして、表題化合物を得た。

1H-NMR(DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.60-6.61 (1H, m), 7.04 (1H, d, J= 8.1 Hz), 7.32 (1H, d, J= 8.1 Hz), 7.53 (1H, t, J= 2.7 Hz), 11.74 (1H, brs)

製造例26

.7-アミノ-4-クロロ-1H-イ<u>ンドール塩酸塩</u>

製造例24と同様にして、表題化合物を得た。

¹H-NMR(DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.54-6.55 (1H, m), 7.05 (1H, d, J= 8.1 Hz), 7.11 (1H, d, J= 8.1 Hz), 7.60 (1H, t, J= 2.7 Hz), 11.82 (1H, brs)

製造例27

5-ブロモ-2-チオフェンカルボキシアルデヒド

5-ジプロモチオフェン1 O. Og (41.3ミリモル) のテトラヒドロフラン溶液 (80 ml) に窒素雰囲気下-78 ℃でn-ブチルリチウム1.6Mヘキサン溶液 2 7. O ml (43.4ミリモル)を滴下し、同温で1 O分間投拌した。ついで同温にてジメチルホルムアミド3.5 ml (45.5ミリモル)を加え、2 O分間投拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を0.1N 塩酸水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮乾固すると、表題化合物 6.4 gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.49 (1H, d, J= 4.0 Hz),

7.87 (1H, d, J= 3.9 Hz), 9.81 (1H, s) 【0055】製造例28

5-ブロモ-2-チオフェンカルポニトリル

製造例27の化合物8.2g(43.1ミリモル)のジメチルホルムアミド溶液(40ml)にヒドロキシルアミン塩酸塩3.3g(51.7ミリモル)とピリジン4.1g(51.7ミリモル)を加え、室温で30分間攪拌した。ついで、氷冷下1,1'-カルボニルジイミダゾール34.9g(215.5ミリモル)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液に氷水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を0.1N塩酸水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮後、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、表題化合物を6.7g得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 7.45 (1H, d, J= 4.0 Hz), 7.84 (1H, d, J= 4.0 Hz)

製造例29

5-ベンジルチオ-2-チオフェンカルボニトリル

【0056】製造例30

<u>4-ブロモ-1H-インドールカルポン酸</u>

製造例8と同様にして製造例23の化合物51gから表題化合物34gを得た。

 1 H-NMR (CDC13) δ (ppm) : 6.51-6.52 (1H, m), 7.35 (1H, d, J=8.0Hz), 7.48 (1H, t, J=2.8Hz), 7.66 (1H, d, J=8Hz), 11.4 (1H, brs), 13.2 (1H, brs)

製造例31

7-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノ-4-ブロモ-1H-インドール

製造例9と同様にして製造例30の化合物34gから表題化合物32gを得た。

 1 H-NMR (CDC13) δ (ppm) : 1.51 (9H, s) · 6.38-6.39 (1H, m), 7.13 (1H, d, J=8.0Hz), 7.44-7.46 (2H, m), 9.11 (1 H, brs), 11.2 (1H, brs)

製造例32

7-(N-tert-ブトキシカルボニル) アミノ-4-ブロモ-3-ク ロロ-1H-インドール

製造例31の化合物のテトラヒドロフランージメチルホ ルムアミド溶液中でN-クロロコハク酸イミドと処理し、

表題化合物を得た。

 1 H-NMR (CDC 1 3) δ (ppm) : 1.50 (9H, s), 7.19 (1H, d, J= 8.4Hz), 7.45 (1H, d, J=8.4Hz), 7.62 (1H, d, J=2.8Hz), 9.08 (1H, brs), 11.41 (1H, brs).

【0057】製造例33

7-アミノ-4-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール塩酸塩 製造例32の化合物10.87g(31.5ミリモル)をメタメ ール(120ml)に溶解し、濃塩酸(20ml)を加え 60℃で40分間攪拌した。反応終了後溶媒を留去し、 エタメールで3回共沸留去して得られた固体をエーテルで洗い、 表題化合物8.5gを得た。

¹H-NMR (CDC13) δ (ppm): 6.67 (1H, d, J=8.0Hz), 7.13 (1H, d, J=8.0Hz), 7.65 (1H, d, J=2.8Hz), 11.74 (1H, brs).

製造例34

2-アミノ-5-ピリミジンスルホニルクロリド

クロロスルホン酸21ml (0.316モル)を氷水中冷却し、攪拌下2-アミノピリミジン3g(0.032モル)を少量ずつ加えた。さらにチオニルクロリド9.2ml (0.126モル)を加え、150℃にて70時間攪拌した。反応液を室温に戻し、水にあけて酢酸エチルにて抽出した。硫酸ナトリウムにて乾燥後、濃縮乾固し、表題化合物を1.7g得た。

1H-NMR (CDC13) δ (ppm):5.97 (2H, broad), 8.83 (2H, s)
【0058】実施例1

3-シアノ-N-(3-シアノ-4-メチル-1H-インドール-7-イル) ベンゼンスルホンアミド

[0059]

【化7】

【0060】製造例12の化合物2.00g(11.7ミリモル)をテトラヒドロフラン60mlに溶解し、ピリジン4.0ml(49.5ミリモル)と製造例13の化合物2.60g(12.9ミリモル)を加えた。室温で16時間撹拌後、2N塩酸を加えてpH1-2に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物3.90gを得た。

融点 : 220-221℃ (エタノール-n-ヘキサンから再結 晶)

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.55 (3H, s), 6.50 (1H, d, J=8.0Hz), 6.77 (1H, d, J=8.0Hz), 7.71 (1H, t, J=8.0Hz), 7.90 (1H, d, J=8.0Hz), 8.05-8.13 (2H, m), 8.16 (1H, s), 10.11 (1H, br s), 12.01 (1H, br s) 实施例 2

6-クロローN-(3-シアノ-4-メチル-1H-インドール-7-イル)-3-ピリジンスルホンアミド

[0061]

【〇〇62】製造例12の化合物700mg(4.09ミリモル)をテトラヒドロフラン20mlに溶解し、ピリジン1.3m」(16.1ミリモル)と6-クロロ-3-ピリジンスルホニルクロリド950mg(4.48ミリモル)を加えた。室温で2時間撹拌後、1N塩酸を加えてpH1-2に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物1.16gを得た。

融点 : 262-263℃ (エタノールーn-ヘキサンから再結 晶)

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.57 (3H, s), 6.55 (1H, d, J=7.6Hz), 6.82 (1H, d, J=7.6Hz), 7.69 (1H, d, J=8.4Hz), 8.01 (1H, dd, J=8.4, 2.4Hz), 8.17 (1H, d, J=2.8Hz), 8.60 (1H, d, J=2.4Hz), 10.21 (1H, br s), 12.03 (1H, br s)

実施例3

N-(3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-4-スル ファモイルベンゼンスルホンアミド

[0063] [化9]

【0064】製造例22の化合物200mg (0.89ミリモル)をテトラヒドロフラン6mlに溶解し、ピリジン0.3ml (3.71ミリモル)と製造例14の化合物300mg (1.17ミリモル)を加えた。室温で48時間撹拌後、1N塩酸を加えてpH1-2に調整し、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣にジエチルエーテルとヘキサンの混液を加えて結晶を減取し、表題化合物387mgを得た。

融点 : 196-197℃ (エタノールーnーヘキサンから再結 晶)

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.24 (3H, s), 6.60 (1H, s), 6.98 (1H, s), 7.44 (1H, s), 7.55 (2H, br s), 7.85-7.95 (4H, m), 10.13 (1H, br s), 11.01 (1H, br s)

実施例4

<u>6-アミノ-N-(5-プロモ-3-クロロ-1H-インドール-7-イル)-3-ピリジンスルホンアミド</u>

[0065]

【化10】

【0066】製造例16の化合物1.00g(3.55ミリモル)をテトラヒドロフラン25mlに懸濁し、氷冷下ピリジン0.86ml(10.6ミリモル)と製造例8の化合物718mg(3.73ミリモル)を加えた。室温で3時間撹拌した後、水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物1.27gを得た。

融点 : 237℃付近から着色し始め、240-242℃で分解 (エタノールー水から再結晶)

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.37 (1H, d, J=8.8Hz), 6. 94 (2H, br s), 6.97 (1H, s), 7.36 (1H, s), 7.54-7.57 (2 H, m), 8.16 (1H, d, J=2.8Hz), 9.94 (1H, br s), 11.17 (1H, br s)

塩酸塩 ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.59 (1H, d, J=9.2Hz), 7.00 (1H, s), 7.40 (1H, s), 7.56 (1H, d, J=2.4Hz), 7.70 (1H, dd, J=9.2, 2.0Hz), 8.20 (1H, d, J=2.0Hz), 10.20 (1H, br s), 11.37 (1H, br s)

実施例5

N-(3-ブロモ-5-メチル-1H-インドール-7-イル)-3-シア ノベンゼンスルホンアミド

[0067]

【化11】

【0068】製造例21の化合物260mg (1.16ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液 (6ml)に氷冷下ピリジン0.19ml (2.35ミリモル)と3ーシアノベンゼンスルホニルクロリド280mg (1.39ミリモル)を加え、室温で一晩撹拌した。0.2N塩酸を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィーで精製し、表題化合物360mgを得た。

融点: 148℃付近から徐々に分解し始め、163-164℃で急速に分解(エタノールーn-ヘキサンから再結晶)

1H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm): 2.25(3H, s), 6.54(1H, s),
7.01(1H, s), 7.42(1H, d, J=2.8Hz), 7.71(1H, t, J=7.6Hz), 7.93(1H, d, J=7.6Hz), 8.07-8.11(2H, m), 10.09(1H, br s), 11.04(1H, br s)

実施例6

N-(4-ブロモ-1H-インドール-7-イル)-4-シアノベンゼン スルホンアミド

[0069]

【化12】

【0070】製造例24の化合物 700 mg (2.8ミリモル) と4-シアノベンゼンスルホニルクロリド685 mg (3.4ミリモル) を実施例1と同様の操作を行い、表題化合物686 mgを得た。

融点:214-216℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.35 (1H, d, J=2.6 Hz), 6.53 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.04 (1H, d, J= 8.0 Hz), 7.41 (1H, t, J= 2.8 Hz), 7.85 (2H, d, J= 8.0 Hz), 8.00 (2H, d, J= 8.0 Hz), 10.24 (1H, br s), 11.19 (1H, br s)

実施例7

6-アミノ-N-(4-クロロ-1H-インドール-7-イル)-3-ピリ ジンスルホンアミド

[0071]

【化13】

【0072】製造例22の化合物1330 mg(6. 4ミリモル)と製造例12の化合物1000 mg(4. 9ミリモル)を実施例1と同様の操作を行い、表題化合物961mgを得た。

融点:204-206℃

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.38 (1H, d, J=9.0 Hz), 6.43 (1H, t, J= 2.2 Hz), 6.77 (1H, d, J= 7.7 Hz), 6.86 (2H, br s), 7.42 (1H, t, J= 2.6 Hz), 7.56 (1 H, dd, J= 2.6, 9.0 Hz), 8.14 (1H, d, J= 2.6 Hz), 9.70 (1H, br s), 11.07 (1H, br s)

実施例8

6-アミノ-N-(3-ブロモ-4-クロロ-1H-インドール-7-イル)-3-ピリジンスルホンアミド

[0073] /

【化14】

【0074】実施例7の化合物650mg(2.0ミリモル)のテトラヒドロフラン溶液(10mi)にジメチルホルムアミド1mlとN-プロモコハク酸イミド359mg(2.0ミリモル)を加え、室温で一晩投拌した。0.2N塩酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層をチオ硫酸ナトリウム水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、表題化合物を662mg得た。得られた表題化合物660mgをアセトン3mlに溶

かし、4N-塩酸酢酸エチル溶液 O. 62mlを加え生じた 沈殿を避取すると表題化合物の塩酸塩が590mg得られた。

融点:267℃付近から徐々に分解

1H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 6.38 (1H, d, J=8.8 Hz), 6.76 (1H, d, J= 8.4 Hz), 6.88 (2H, br s), 6.97 (1 H, d, = 8.4 Hz), 7.52-7.56 (2H, m) 8.12 (1H, d, J= 2.4 Hz), 9.68 (1H, br s), 11.44 (1H, br s)

塩酸塩

 1 H-NMR (DMSO-d6) δ (ppm) : 6.65 (1H, d, J=9.2 Hz), 6.78 (1H, d, J= 8.1 Hz), 6.98 (1H, d, J= 8.2 Hz), 7.57 (1H, d, J= 2.6 Hz), 7.73 (1H, dd, J= 2.0, 9.0 Hz), 8.15 (1H, d, J= 2.4 Hz), 10.00 (1H, br s), 11.67 (1H, br s)实施例 9

<u>N-(3-ブロモ-5-メチル-1)+インドール-7-イル)-5-シア</u>ノ-2-チオフェンスルホンアミド

[0075]

【化15】

【0076】製造例29の化合物1.3g(5.6ミリモル)の濃塩酸溶液(15ml)に、氷冷下塩素ガスを導入した。30分間投拌した後、反応液を氷水に加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮した。残渣を製造例22の化合物1.2g(5.35ミリモル)のピリジン溶液(6ml)に加え、室温で一晩投拌した。水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を1N塩酸水溶液、水、飽和食塩水で順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮後、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーで精製し、表題化合物を1227mg得た。

融点:166~169℃(分解)

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ (ppm) : 2.30 (3H, s), 6.65 (1H, s), 7.07 (1H, s), 7.44(1H, s), 7.54 (1H, d, J= 4.0 Hz), 7.94 (1H, d, J=4.0 Hz), 10.47 (1H, brs), 11.04 (1H, br s)

実施例10

2-アミノ-N-(4-ブロモ-3-クロロ-1H-インドール-7-イル)-5-ピリミジンスルホンアミド

[0077]

【化16】

【0078】製造例33の化合物712mg(2.52ミリモル)のピリジン溶液5mlに製造例34の化合物513mg(2.65ミ

リモル)を加え、15時間投拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルとテトラヒドロフラン10:1の混合液にて抽出した。有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後温縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製して表題化合物を950mg得た。

融点:285-289℃

オロントページの続き

(51) Int. CI.	7 識別記号	FI	テーマコード(参考)
A 6 1 P	35/04	A 6 1 K 31/00	6 3 5 B
	43/00	•	6 4 3 D
A 6 1 K	31/404	31/40	607
	31/4439	31/44	6 1 3 ·
	31/506	31/505	601
C 0 7 D	209/30	C O 7 D 209/30	
	209/42	209/42	
	401/12 2 0 9	401/12	209
	403/12 2 0 9	403/12	209
	409/12	409/12	
(72)発明者	奈良 一誠	(72) 発明者 山本 裕之	
	茨城県つくば市東2-15-1-201	茨城県つくば市科	習荷前9-7-210
(72)発明者	濱岡 進一	(72) 発明者 小澤 陽一	
	茨城県つくば市稲荷前9-7-405	茨城県つくば市村	公代 4 -22-1 -505
(72)発明者	上田 教博	(72) 発明者 塚原 直子	
	茨城県つくば市谷田部1077-140	茨城県つくば市	この宮 4 ー 4 ー24
(72)発明者	若林 利明	Fターム(参考) 4C063 AA01	BB07 CC12 CC29 CC92
	茨城県つくば市下広岡668-36	DD06	EE01
(72)発明者	船橋 泰博	4C086 AA01	AA02 AA03 BC13 GA04
	茨城県つくば市春日3-5-1-304	GA07	GA08 MA04 NA14 ZA36
(72)発明者	仙波 太郎	ZB15	ZB26 ZC35
	茨城県つくば市倉掛851-1-202	4C204 BB01	CB03 DB27 EB02 FB01
(72)発明者	畑 直子	GB03	GB31
	茨城県つくば市松代1-14-11-405		
	•		